008854286

WPI Acc No: 1991-358307/199149

XRAM Acc No: C91-154509 XRPX Acc No: N91-274391

New MAB used as diagnostic agent in immunoassay - has high specificity for C-ERB B-2 prod. on the extracellular surface, useful for

distinguishing cancer cells

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG ); IWASAKI ELEC KK (IWAS )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 3240498 A 19911025 JP 9033977 A 19900216 199149 B

Priority Applications (No Type Date): JP 9033977 A 19900216

Abstract (Basic): JP 3240498 A

Monoclonal antibody is prepd. using an antigen a partial peptide of the extracellular hydrophilic portion in the protein aminoacid sequence of c-erb B-2 prod., the antigen being pref. a peptide of the aminoacid sequence.

His-Thr-Ala-Asn-Arg- Pro-Glu-Asp-Glu-Cys-Val-Gly-Glu-Gly-Leu Also claimed is a method for the immunoassay using the monoclonal antibody, pref. for distinguishing cancer cells.

USE/ADVANTAGE - The monoclonal antibody is high in specificity for c-erb B-2 product and can recognise the site where c-erb B-2 prod. is present on the extracellular surface. Has excellent feature as an image diagnosis agent by immunostaining.

Dwg.0/0

Title Terms: NEW; DIAGNOSE; AGENT; IMMUNOASSAY; HIGH; SPECIFIC; PRODUCT; EXTRACELLULAR; SURFACE; USEFUL; DISTINGUISH; CANCER; CELL

Index Terms/Additional Words: MONOCLONAL; ANTIBODY

Derwent Class: B04; D16; S03

International Patent Class (Additional): C12N-005/20; C12N-015/06; C12P-021/08; C12R-001/91; G01N-033/57

File Segment: CPI; EPI

Manual Codes (CPI/A-N): B04-B04A3; B04-B04C5; B04-B04D4; B04-C01C;

B11-C07A4; B12-K04A1; D05-H07; D05-H11

Manual Codes (EPI/S-X): S03-E14H4

Chemical Fragment Codes (M1):

\*01\* M423 M710 M781 M903 N102 P831 Q233 V600 V611

\*00\* M423 M750 M903 N102 Q233 V754

Chemical Fragment Codes (M6):

\*03\* M903 P831 Q233 R515 R520 R521 R621 R639

# ⑲ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

# ® 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-240498

§Int. Cl.	識別記号	庁内整理番号	48公開	平成3年(1991)10月25日
C 12 P 21/08 // C 12 N 5/20 15/06		8214-4B		
G 01 N 33/574 33/577	D B	9015—2G 9015—2G		
(C 12 P 21/08 C 12 R 1:91)	Ъ	3013 ZG		
0 12 11 (1.01)		7236-4B C 8717-4B	12 N 5/00 15/00	B C
		審査課	骨求 未請求 語	請求項の数 4 (全4頁)

**図発明の名称** 抗体およびそれを使用した免疫分析方法

②特 願 平2-33977

**20**出 願 平2(1990)2月16日

特許法第30条第1項適用 平成元年10月22日、腫瘍マーカー研究会発行の「第9回腫瘍マーカー研究 会プログラム抄録集」に発表

@発 明 者 清 水 信 炎素 埼玉県朝霞市朝志が丘1丁目2番地 ⑪出 願 人 清水 信義 埼玉県朝霞市朝志ケ丘1丁目2番地 の出 願 人 岩崎電気株式会社 東京都港区芝3丁目12番4号 勿出 顋 人 東京都千代田区丸の内2丁目1番2号 旭硝子株式会社 弁理士 内 田 個代 理 人 外2名

明 紐 書

1,発明の名称

抗体およびそれを使用した免疫分析方法

- 2,特許請求の範囲
  - 1. c-erbB-2産物の蛋白質アミノ酸配列中の 細胞外親水部位の部分ペプチドを抗原として 得られたモノクローナル抗体。
  - 抗原が下記アミノ酸配列のペプチドである、請求項第1項記載のモノクローナル抗体。

His-Thr-Ala-Asn-Arg-Pro-Glu-Asp-Glu-Cys-Val-Gly-Glu-Gly-Leu

- 3. 請求項第1項記載のモノクローナル抗体を 使用して免疫分析を行うことを特徴とする免 疫分析方法。
- 4. 癌細胞を識別する、請求項第3項記載の 方法。
- 3.発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、腺癌の癌化と密接に関係して発現

すると予想されるヒト癌遺伝子 c-erbB-2産物に特異的なモノクローナル抗体およびそれを用いた免疫分析方法に関するものであり、当該抗体を放射性同位元素、蛍光色素、酵素などで標準し、腺癌の病巣部位や転移の診断を行なう診断をとして用いることができる。特に本抗体の特徴を生かし画像診断薬として有用である。さらに、この抗体は、イムノトキシンとしても応用されることが期待される。

## [従来技術、発明が解決しようとする課題]

腺癌の診断法としては、超音波によるものや、金コロイドあるいはテクネシウム放射性同で元素の血中投与によるもの等があるが、できているためのでは感動をは単に血管分布を調べているためを腫瘍としたの区別ができない。すなわち、との方法は癌腫瘍に対する特異性の面で欠らがある。一方、癌組織を特異的に識別し得るものとして抗体が上げられ、腺癌の画像診断薬としては、治験中ではあるが、CEA を抗原としたも

--695---

のがある。現在、本発明に類似する c-erb B-2 産物に対する抗体作製の報告が数例あるが、そのほとんどは細胞内のリン酸化部位と反応するものであり、生体での癌組織の認識はできない。下記本発明の抗体は、細胞外の部位と反応し、さらに癌組織の免疫染色が可能であり、画像診断薬として利用できる抗体としは他に例がない。

#### [課題を解決するための手段]

無組織を効果的に厳別し得る抗体を得るために、いろいろな腺癌組織において増幅されている無遺伝子 c-erbB-2に着目した。c-erbB-2は、特に乳癌組織あるいは胃癌組織において増幅されていることが知られている。従って、c-erbB-2の発現とこれらの癌の癌化には、密接な関係があるものと考えられる。また、c-erbB-2の産物は、分子量 185kDaの膜 貫通性の蛋白質であることが知られているので、細胞外部に貫通した c-erbB-2の産物の部位を認識する抗体を見出すことにより、非常に有益な抗体が

3

後述第1表5に記載のペプチドが最も好ましい。しかし、これに限られるものではなく、第1表1. および2. に記載のペプチドも好ましいペプチドである。また、抗原は通常キャリアー蛋白質に結合させて抗体製造に用いられる。

なお、本発明におけるモノクローナル抗体は 後述実施例に示すように、公知のモノクローナ ル抗体製造法で製造することができるもので ある。

#### 参考例

c-erbB-2癌遺伝子によってコードされた産物の親水性部位をChou-Fasman の方法を用いて検索し、それらのいくつかについて、その合成ペプチドを作成し、キャリアー蛋白質に結合し、それを抗原としてマウスを免疫した。得られた抗血剤について、c-erbB-2の発現が認識されている乳癌細胞株SK-BR-IIIに対する反応性を、細胞を固相化したELISA 法で調べ、第1表の結果を得た。

得られると予想される。

そこで、c-erbB-2産物の蛋白質アミノ酸配列の中で、細胞外の部分に相当する親水性部位のペプチドをいくつか合成し、それを抗原として得た抗体を評価した。

即ち、後述第1表記載のアミノ酸残基数約 10~20の親水性ペプチドを合成し、それを 抗原として通例の方法によりポリクローナル抗 体を得、それを用いて癌細胞の免疫分析を行っ た。その結果、いずれも反応性に差異のあるも のの癌細胞を特異的に認識しうる抗体であるこ とがわかった。

そこで本発明者は、さらに抗体の特異性を高めるために上記抗原を用いてモノクローナル抗体を作成し、それを評価した。その結果、特異性が極めて高いモノクローナル抗体を得ることができた。

本発明は、上記モノクローナル抗体およびそれを使用した免疫分析方法に係る発明である。 本発明において、抗原のペプチドとしては、

4

この結果から、第1表の5の成分ペプチドが 最も有効であることが見出された。

第1表 親水性部位のペプチドと反応性

	免疫ペプチド	N端残基	反応性
1	His-Asn-Gln-Glu-Val-Thr-Ala-GLu- Asp-Gly-Thr-Gln-Arg-Cys-Glu-Lys	318 ~333	++
2	Thr-Leu-Ile-Asp-Thr-Asn-Arg-Ser- Arg-Ala	182 ~191	++
3	Leu-Arg-Ser-Leu-Arg-Glu-Leu-Gly- Leu-Ala	455 ~466	٠
4	Tyr-Met-Pro-Ile-Trp-Lys-Phe-Pro- Asp-Glu-Glu-Gly-Ala	610 ~622	+
5	His-Thr-Ala-Asn-Arg-Pro-Glu-Asp- Glu-Cys-Val-Gly-Glu-Gly-Leu	495 ~509	+++++

#### 実 施 例

c-erbB-2 癌遺伝子によってコードされた産物の N 端 495 から 509 までの残甚のペプチド (上記第1表5の合成ペプチド)を抗原とし、 それにより免疫したマウス脾細胞と、マウス骨 髄腫細胞 (SP2/0)を細胞融合させ、ハイブリドーマを作製することにより得られる。作製手順の概要は以下である。

抗原ペプチドは、アミノ酸配列がHTANRPEDEC VGEGL である合成ペプチドと、キャリヤー蛋白質として、キーホールリンペットへモシアニン(KLH)をグルタルアルデヒドを用いて架構させて作製した。作製の方法は、G. Walter等の方法(Proc. Natl. Acad. Sci... 27, 6197. 1980)に準じた。次に、免疫は、上記を抗原としBalb/cマウスを用いた。また、細胞融合は、Behzadian. H. A. 等の方法(Cell Struct, Funct., 10, 219, 1985)に準じて行なった。スクリーニングはELISA 法を用いた。

得られたモノクローナル抗体はヒト c-erbB-2 産物を認識する。なお、このモノクローナル抗体が、c-erbB-2産物に対するものであるか否かは、c-erbB-2の発現が確認されている乳癌細胞株 SK-BR-III の蛋白質を\*\*S-methionineで放射標識したものを可溶化し免疫沈澱を行ない、

7

としてはOPD である。

#### (3) 細胞融合

免疫されたBalb/cマウスの脾蔵を摘出し、RPM1 1640 培地中で脾細胞を押し出す。マウス骨腱臓細胞SP2/0 を脾細胞数の1/5 ~1/10量加え、RPM1を遠心で除いた後、ポリエチレングリコール(分子量4000、シグマ)で細胞融合を行なった。ポリエチレングリコールの排除、融合の確実性を得るために、直ちに遠心を行ない、HAT 培地にて培養した。約一週間後血清培地にて限界希釈法にてクローニングを行なった。スクリーニングはELISA 法にて行なった。

### (4) モノクローナル抗体の調製

得られたハイブリドーマを、15% FCS、グルタミン酸、インシュリンを含んだRPMI 1640 培地で増殖し、X線処理、ブリスタン投与したBalb/cマウスの腹腔内に細胞(10°/匹)を投与する。約3週間後、腹水を取り遠心分離を行ない、上滑からDEAEセルロースカラムを用いて抗体を精製した。

SDS 電気泳動法で展開後、そのオートラジオ グラフィーを分析することにより、確認された。

- I. モノクローナル抗体の製造
- (1) 抗原蛋白質の調製

前記ペプチドの合成は、自動ペプチド合成装置による固相法で行なった。さらに、 1 mg KLH と 3 mgペプチドを 0.1 M リン酸 緩衝液 (pH7.2)中で、 2.5 % グルタルアルデヒドで架構反応を行なった。さらに、フリーのグルタルアルデヒドを除くために、 0.01 M リン酸 緩衝液 (pH7.4)+ 0.15 M NaC1 中で透析を行なった。

#### (2) 免疫

100 μg 抗原蛋白質とフロインド不完全アジュパンドを、Balb/cマウスの皮下に14日間隔で3回投与した。ペプチドに対する抗血清が得られているか否かは、ペプチドを96穴プレートに固定しELISA 法で調べた。この時、抗マウスIgG に酵素POX を接合したものを用いた。基質

8

Ⅱ. c-erb8-2産物に対するモノクローナル抗体 の性質

# (1) 抗体のサブクラスの固定

Ouchterlony 法に準じて行なった。抗マウス IgM 又は抗マウスIgG と、得られたモノクローナル抗体を1 %寒天中で反応させ、沈降線を生ずるか否かで調べた結果、モノクローナル抗体はIgM と確認された。

## (2) 分子量

セファクリルS-300 superfine を用いてカラ ムクロマトグラフィーで調べた。

# (3) 抗体の免疫特性

\*\*S-methionineで蛋白質を放射標識したSK-BR-III 細胞を可溶化し、それにモノクローナル抗体を加え反応させ、遠心による沈澱物の数回の洗浄後、SDS 電気泳動(7.5 %)で展開し、そのゲルのオートラジオグラフィーを取ったところ、185kDa付近に一本のパンドが観察された。この分子量はヒトc-erbB-2産物を認識していあり、この抗体がc-erbB-2産物を認識してい

ることがわかる。

乳癌組織を採取後、直ちに O. C. T. compoundに 包埋凍結し、新鮮凍結切片を作成し、ABC 法に て免疫染色を行なった。その結果癌包巣の細胞 は良く染色されたが、それ以外の部分では染色 性が認められなかった。

ここで、免疫原である合成ペプチドで抗体と 競合させると、癌組織はほとんど染色されな かった。また、15残基からなる任意の合成ペプ チドを加えても、染色性には影響なく、この抗 体の代りにノーマル抗体で処理すると、全く染 色されなかった。

以上のことは、このモノクローナル抗体が 画像診断薬として利用できることを示してい る。

# [発明の効果]

本発明のモノクローナル抗体は、c-erbB-2産物に対する特異性が高く、しかもc-erbB-2産物の細胞外表面に存在する部位を認識する抗体である。従って、本発明の抗体は生体組織中の

c-erbB-2産物を発現した癌細胞を他の細胞から 区別して認識することができ、免疫染色による 画像診断薬として優れた特性を有する。

代理人 内 田 明代理人 获 原 克 宁 夫

1 2